Patent Number:	EP0524417				
Publication date:	1993-01-27				
Inventor(s):	ARPAC ERTUGRUL PROF DR (TR); GREIWE KLAUS DR (DE); GLAUBITT WALTHER (DE); AMBERG-SCHWAB SABINE DR (DE)				
Applicant(s)::	FRAUNHOFER GES FORSCHUNG (DE)				
Requested Patent:	DE4122743				
Application Number:	EP19920110020 19920613				
Priority Number(s):	DE19914122743 19910710				
IPC Classification:	C08K5/00; C09D183/06				
EC Classification:	C09D4/00				
Equivalents:	FI922996, JP5255612, NO309328B, NO922669				
	Abstract				
	The invention relates to a process for the production of UV- or UV/IR- or IR/UV cured coatings on substrates by applying a coating composition to the substrate to be coated, and to coating compositions which can be cured by exposure to UV radiation or combined UV/IR or IR/UV radiation, and UV or UV/IR or IR/UV, for use in this process. The coating composition according to the invention comprises a component A, which is solution of a complexed, organometallic Ti or Zr compound containing polymerisable ligands, a component B, which is a hydrolysate of one or more free-radical-polymerisable alkoxy silanes of the formula (II), from 0.1 to 5% by weight of a component C, which is an initiator for the polymerisation, and optionally conventional additives, where the molar ratio between the hydrolysable compound (II) and the complexed Ti or Zr compound is between 10:4 and 10:01.				



19 BUNDESREPUBLIK

[®] Patentschrift **DEUTSCHLAND**

(5) Int. CI.5: C 09 D 4/00



® DE 41 22 743 C 1

C 09 D 143/04 C 09 D 143/00

B 05 D 3/02 B 05 D 3/06 // (C08F 230/08,

230:04,220:20) (C09D 143/04,133:04)

DEUTSCHES

PATENTAMT

(21) Aktenzeichen:

Anmeldetag: 10. 7.91

Offenlegungstag:

Veröffentlichungstag

der Patenterteilung: 26, 11, 92

innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(3) Patentinhaber:

Fraunhofer-Gesellschaft zur Förderung der angewandten Forschung eV, 8000 München, DE

(72) Erfinder:

P 41 22 743.3-43

Greiwe, Klaus, Dr.rer.nat., 8700 Würzburg, DE; Arpac, Ertugrul, Dr.rer.nat., Malatya, TR; Glaubitt, Walther, Dipl.-Ing., 8707 Veitshöchheim, DE; Amberg-Schwab, Sabine, Dr.rer.nat., 8700 Würzburg, DE



Die Erfindung betrifft ein Verfahren und Mittel zur Herstellung von UV- und/oder thermisch härtbaren Beschichtungen. Man trägt eine Beschichtungsmasse aus einem Gemisch aus einer Komponente A, welche eine Lösung einer komplexierten, metallorganischen Ti- oder Zr-Verbindung mit polymerisierbaren Liganden darstellt, aus einer Komponente B, welche ein Hydrolysat eines radikalisch polymerisierbaren Alkoxysilans der allgemeinen Formel

$$\operatorname{SiR}_{n}(R^{1}-G-C-C=CH_{2})_{4-n}$$

darstellt, aus 0,1 bis 5 Gew.-% einer Komponente C, welche einen Initiator für die Polymerisation darstellt, und gegebenenfalls aus üblichen Additiven, auf das Substrat auf, läßt die Beschichtungsmasse gegebenenfalls trocknen, und härtet sie durch Einwirkung von UV-Strahlung und/oder von Warme.



Beschreibung

Die Erfindung betrifft UV- oder UV/IR bzw. IR/UV härtbare Beschichtungsmassen und deren Verwendung zum Beschichten von Substraten.

Zahlreiche Gegenstände, insbesondere Gegenstände aus Kunststoffen, müssen mit kratzfesten Beschichtungen versehen werden, da ihre Kratzempfindlichkeit ansonsten keinen praktischen Einsatz oder nur kurze Einsatzzeiten ermöglichen würde. Obwohl vor allem in den letzten Jahren eine Reihe von kratzfesten Beschichtungsmaterialien entwickelt wurde, ist immer noch Raum für Verbesserungen, insbesondere hinsichtlich Kratzbeständigkeit, Abriebfestigkeit bzw. Haftung auf dem Substrat und optische Transparenz bei geeigneter Schichtdicke. Eine weitere verbesserungsfähige Eigenschaft der bekannten Beschichtungsmaterialien ist deren Aushärtzeit. Die Aushärtung erfolgt in der Regel thermisch und/oder durch Bestrahlung, wobei in den meisten Fällen thermische bzw. photochemische Härtungskatalysatoren zugesetzt werden.

Schließlich dringen insbesondere transparente Kunststoffteile zunehmend in Anwendungsbereiche vor, die bisher anorganischen Gläsern vorbehalten waren. Die Verwendung dieser Kunststoffteile in diesen Bereichen setzt aber voraus, daß die weiche Kunststoffoberfläche wirksam vergütet werden kann, ohne daß dabei die Lichtdurchlässigkeit der Kunststoffteile merklich beeinträchtigt wird.

Thermisch aushärtbare Beschichtungsmaterialien für Kunststoffoberflächen auf Polysiloxan-Basis, die zu verbesserten mechanischen Eigenschaften wie Kratzfestigkeit und Abriebbeständigkeit führen, werden bereits kommerziell genutzt. Die Anwendung dieser Beschichtungsmaterialien wird jedoch durch die geringe thermische Beständigkeit der organischen Polymerwerkstoffe eingeschränkt. Für thermisch wenig belastbare thermoplastische Kunststoffe wie beispielsweise ABS, PS, PVC, PUR, PE etc. sind daher UV-aushärtbare Beschichtungsmaterialien aufgrund ihrer schnelleren Aushärtung und ihrer geringeren thermischen Belastung besonders geeignet.

Kratzfeste Materialien, insbesondere kratzfeste Beschichtungen, auf der Basis anorganisch-organischer Polymerer bzw. organisch modifizierter Kieselsäureester sind seit einigen Jahren bekannt und werden in einigen Fällen auch schon im industriellen Maßstab gefertigt. Im Vergleich zu rein organischen Beschichtungssystemen zeigen siloxanhaltige Lackformulierungen, die durch Umsetzung von hydrolysierbaren Siliciumverbindungen mit Wasser oder Wasser abspaltenden Mitteln hergestellt wurden, ein deutlich besseres Abriebverhalten und eine höhere Kratzfestigkeit.

In der DE 39 17 535 A1 und in der EP 01 71 493 A2 werden Verfahren zur Herstellung kratzfester Beschichtungen beschrieben, bei denen ein Lack, der erhalten worden ist durch hydrolytische Vorkondensation einer Titan- oder einer Zirkonverbindung und eines organofunktionellen Silans sowie gegebenenfalls eines schwerflüchtigen Oxids eines Elementes der Hauptgruppen Ia bis Va oder der Nebengruppen IVb oder Vb des Periodensystems oder einer Verbindung, die unter den Reaktionsbedingungen ein derartiges Oxid bildet, auf ein Substrat aufgebracht und gehärtet wird. Hier werden thermisch härtbare Beschichtungsmaterialien beschrieben, zu deren Herstellung ein aufwendiger, mehrstufiger Hydrolyse-Prozeß erforderlich ist, in dem mehr Wasser zugesetzt wird, als zur Hydrolyse aller Alkoxygruppen formal nötig ist.

In der US-PS 47 54 012 werden mehrkomponentige Sol-Gel-Schutzbeschichtungssysteme beschrieben, in denen organofunktionelle Alkoxysilane zusammen mit Metallalkoxiden zu einem kratzfesten Beschichtungsmaterial verarbeitet werden. Nach der Applikation der Beschichtungsmaterialien auf Polycarbonatscheiben werden die Proben jedoch thermisch (2 Stunden, 130°C) ausgehärtet.

In der US-PS 47 53 827 werden ebenfalls mehrkomponentige Sol-Gel-Schutzbeschichtungssysteme beschrieben, in denen organofunktionelle Alkoxysilane zusammen mit Metallalkoxiden zu einem kratzfesten Beschichtungsmaterial verarbeitet werden. Nach der Applikation der Beschichtungsmaterialien auf Polycarbonatscheiben werden die Proben jedoch thermisch (2 bis 3 Stunden, 130°C) gehärtet. Außerdem werden die beschriebenen Beschichtungsversuche mit Polycarbonatscheiben durchgeführt, die vor der Applikation des Lackes mit einem Haftvermittler versehen worden sind.

Nachteil all dieser Beschichtungsmaterialien auf der Basis hydrolysierbarer, organisch modifizierter Silane ist jedoch die Tatsache, daß sie nicht oder nur unzureichend durch UV-Bestrahlung gehärtet werden können, und daß in einigen Fällen zusätzlich der Einsatz eines Haftvermittlers erforderlich ist.

In der EP 03 83 074 A2 wird ein durch Bestrahlen härtbares Beschichtungsmaterial beschrieben, das zu transparenten, abreibbeständigen und färbbaren Beschichtungen führt. Dabei wird allerdings die Kratzfestigkeit der Beschichtung durch Zugabe von kolloidalem SiO₂ eingestellt. Das vorgefertigte, kolloidale SiO₂ wird dabei als Füllstoff zur Erhöhung der Kratzfestigkeit in die Beschichtungslösung eindispergiert und nicht wie in einem Sol-Gel-Verfahren üblich, während der Herstellung der Beschichtungslösung erst durch Hydroiyse der entsprechenden Ausgangsverbindungen gebildet und in das Polysiloxan-Netzwerk auf molekularer Ebene eingebunden. Damit ergeben sich Probleme, das SiO₂ gleichmäßig in der Gegenwart organischer Verbindungen in der Beschichtungslösung zu verteilen und zu einer gleichmäßigen Benetzung des Füllstoffes mit den organischen Verbindungen zu kommen. Dies führt zu Störungen in der optischen Qualität der ausgeharteten Beschichtung.

In der CA-PS 12 07 932 wird ein durch Bestrahlen härtbares Beschichtungsmaterial beschrieben, das zu abriebbeständigen und transparenten Beschichtungen führt. Dazu wird u. a. kolloidaies SiO₂ eingesetzt, das durch hydrolysierbare Alkoxysilane hydrophobiert wird. Auch hier ist das SiO₂ nur in dem resultierenden Netzwerk suspendiert, und auch hier besteht die Gefahr einer ungleichmäßigen Verteilung und Benetzung des kolloidalen SiO₂ in der Beschichtungslösung mit den bekannten Nachteilen für die optische Qualität.

Aus der DE-AS 25 44 860 ist ein Verfahren zur Herstellung abriebbeständiger Überzüge auf Kunststoff- oder Metallsubstraten bekannt. Dazu wird eine Beschichtungsmasse aus einem Gemisch aus einem Metallester (Al, Ti oder Zr), einem Epoxy- und/oder Acryloxysilan und gegebenenfalls aus üblichen Zusätzen oder Füllstoffen auf das Substrat aufgetragen und thermisch oder durch UV-Bestrahlung oder durch Elektronenstrahlen gehärtet.

Bei diesem Verfahren besteht aber die Gefahr, daß durch die Hydrolyse der Metallester das Metall als unlöslicher Niederschlag ausfällt. Daher können auf diese Weise keine stöchiometrisch exakt definierten, beschichtungsfähigen Lacke erhalten werden, die im ausgehärteten Zustand zu abriebbeständigen Beschichtungen führen.

5

20

35

55

60

In der DE 31 00 675 A1 wird ein beschichteter, gesormter Gegenstand aus Kunstharzen vom Polycarbonat-Harz-Typ beschrieben, sowie ein Versahren zu dessen Herstellung. Dabei wird auf den Gegenstand zunächst eine Grundierung aufgetragen und ausgehärtet, und dann erst auf die gehärtete Grundierung die eigentliche Kratzsestbeschichtung aufgebracht. Diese Kratzsestbeschichtung besteht aus hydrolysierbaren Si-Verbindungen und einem Härtungskatalysator, wobei auch organische Ti-Verbindungen zugesetzt werden können. Die Aushärtung der Kratzsestbeschichtung erfolgt jedoch durch Erwärmen. Ein weiterer Nachteil des hier beschriebenen Versahrens besteht in der Tatsache, daß zwischen dem Substrat und der Kratzsestbeschichtung eine Grundierung aufgetragen und ausgehärtet werden muß. Dazu sind zusätzliche Versahrensschritte erforderlich, die auswendig sind und die die Produktionskosten erhöhen.

Es sind auch durch UV-Bestrahlung härtbare Beschichtungszusammensetzungen auf der Basis von Acrylaten und/oder von Methacrylaten bekannt. So werden z. B. in der EP 03 23 560 A2, in der US-PS 46 00 649, in der DE 36 16 176 A1 und in der DE 39 32 460 A1 abriebbeständige, durch UV-Strahlung härtbare Beschichtungen auf der Basis von Acrylaten und/oder von Methacrylaten beschrieben. Nachteil dieser Beschichtungsmaterialien ist allerdings die Tatsache, daß sie geringere Abriebfestigkeiten zeigen, als z. B. Siloxan-Beschichtungen. Außerdem ist die Viskosität solcher Beschichtungslösungen in der Regel zu hoch, um z. B. eine Schleuderbeschichtung auf planaren Substraten zu ermöglichen.

Eine Substitution der bisher verwendeten UV-aushärtbaren Lacke ist deshalb wünschenswert, da deren Kratzfestigkeit und Abriebbeständigkeit nicht immer allen Ansprüchen genügt.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es deshalb, ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, mit dem UV-aushärtbare Beschichtungen mit hoher Kratzfestigkeit, hoher Abriebbeständigkeit, hoher Haftfestigkeit und hoher optischer Transparenz hergestellt werden können. Ferner soll es möglich sein, Substrate, insbesondere metallische oder solche aus Kunststoffen, mit einer Beschichtung der oben genannten Eigenschaften versehen zu können, ohne daß das zu beschichtende Substrat mit einer Grundierung vorbehandelt werden muß. Die Beschichtungen sollen insbesondere auf Formkörpern aus Kunststoffen, wie z. B. aus Polycarbonat, über eine sehr gute Haftung verfügen. Ferner sollen die Beschichtungen mit so kurzen UV-Kontaktzeiten gehärtet werden können, daß das Beschichtungsverfahren problemlos in bestehende Produktionsverfahren integriert werden kann (in-line-Fertigung). Ferner soll es möglich sein, thermisch vorgehärtete Beschichtungen durch UV-Strahlung nachträglich auszuhärten. Auch soll eine der thermischen Aushärtung vorgeschaltete Härtung mittels UV-Strahlung möglich sein.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es deshalb auch, UV-aushärtbare Beschichtungsmaterialien zur Verfügung zu stellen, die zu Beschichtungen mit den oben genannten Eigenschaften führen.

Ferner soll es möglich sein, die für die Beschichtung von planaren Substraten erforderliche Viskosität des Beschichtungsmaterials so einstellen zu können, daß eine Schleuder- bzw. eine Tauchschleuderbeschichtung möglich ist. Insbesondere soll es möglich sein, Datenträger aus Polycarbonat (Compact discs), magnetooptische Datenspeicher (MOs) oder Bildplatten mit einer transparenten, kratzfesten und abriebbeständigen Beschichtung versehen zu können, die durch UV-Strahlung mit kurzen Kontaktzeiten ausgehärtet werden kann.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch UV- oder UV/IR- bzw. IR/UV-härtbare Beschichtungsmassen gelöst, die dadurch gekennzeichnet sind, daß sie

aus einer Komponente A.

welche eine Lösung einer komplexierten, metallorganischen Verbindung mit polymerisierbaren Liganden darstellt, und welche erhalten werden kann durch Umsetzen einer metallorganischen Verbindung der allgemeinen Formel (1),

MR4 (I)

in der die Reste R gleich oder verschieden sein können, M=Ti oder Zr und R=Hal, OH, OR' oder $O-(CH_2-CH_2O-)_mR'$ bedeuten, mit m=1 bis 3, Hal=Cl oder Br und R'=Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Acyl, jeweils mit 1 bis 6 C-Atomen,

gegebenenfalls in einem inerten Lösungsmittel mit einem einfach oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Chelatbildner, der über mindestens 2 Sauerstoff-Donoratome verfügt, und der in einer Menge von 0,5 bis 3,5 Mol, bevorzugt von 0,5 bis 2,5 Mol, bezogen auf 1 Mol MR4 als Komplexbildner eingesetzt wird, aus einer Komponente B,

weiche ein Hydrolysat eines radikalisch polymerisierbaren Alkoxysilans darstellt, und welche erhalten werden kann durch Hydrolyse eines radikalisch polymerisierbaren Alkoxysilans der allgemeinen Formel (II)

$$SiR_n(R^3 + O - C + C = CH_2)_{4,0}$$
 (II)

mit n=2 oder 3, in der die Reste R, R¹ und R² jeweils gleich oder verschieden sein können. R die gleiche Bedeutung wie in Formel (I) hat, R¹ einen Alkylenrest mit 1 bis 8 C-Atomen, und R² ein H-Atom oder einen Kohlenwasserstoffrest, vorzugsweise einen Alkylrest, mit 1 bis 8 C-Atomen darstellt, indem die Hydrolyse, gegebenenfalls in einem inerten Lösungsmittel, mit einer geringeren, aber mindestens der

DE 41 22 743



halben, zur vollständigen Hydrolyse aller Alkoxy-Gruppen erforderlichen Wassermenge durchgeführt wird, und wobei die Mengen der Komponenten A und B in der Beschichtungsmasse so gewählt werden, daß das molare Verhältnis von hydrolysierbarer Verbindung (II) zu komplexierter Verbindung MR4 zwischen 10:4 und 10:0.1, bevorzugt zwischen 10:2,5 und 10:0,5, liegt,

aus 0,1 bis 5 Gew.-% einer Komponente C, welche einen Initiator für die Polymerisation darstellt, und gegebenenfalls aus üblichen Additiven besteht.

Überraschenderweise wurde festgestellt, daß die erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen zu Beschichtungen führen, die außerordentlich kratzfest, abriebbeständig, haftfest, transparent und schwitzwasserstabil sind. Die Beschichtungsmassen können entweder allein durch UV-Bestrahlung gehärtet werden, oder aber auch durch eine kombinierte UV/IR-Bestrahlung. Wird die Härtung allein durch UV-Bestrahlung durchgeführt, so bieten die erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen den großen Vorteil, daß hierfür nur sehr kurze UV-Standzeiten erforderlich sind. Wird eine kombinierte UV/IR-Härtung durchgeführt, so ist es möglich, entweder zuerst die Beschichtung thermisch vorzuhärten und anschließend durch UV-Bestrahlung vollständig auszuhärten, oder aber zuerst durch UV-Bestrahlung vorzuhärten und dann thermisch auszuhärten. Diese kombinierte UV/IR-Härtung ist besonders geeignet für pigmentierte Beschichtungssysteme, da Pigmente häufig UV-Strahlung absorbieren und somit hier im "Lichtschatten" der Pigmente eine IR-Härtung der Beschichtung möglich ist.

Überraschenderweise wurde sestgestellt, daß durch die Menge des Chelatbildners in der Komponente A die Härte und die Haftung der resultierenden Beschichtung beeinflußt und den Erfordernissen des jeweiligen Anwendungsfalles angepaßt werden kann.

Durch die Zugabe des Chelatbildners zur metallorganischen Verbindung MR₄ wird die Hydrolysegeschwindigkeit der resultierenden, komplexierten metallorganischen Verbindung reduziert. Dadurch erhält man eine gleichmäßige Verteilung der einzelnen Komponenten in der resultierenden Matrix. Die Zugabe des Chelatbildners zur metallorganischen Verbindung MR₄ bzw. die Überführung der metallorganischen Verbindung MR₄ in einen Chelatkomplex verhindert, daß das Metall während der Hydrolyse als Oxid bzw. als Hydroxid ausfällt und zu inhomogenen, milchig-trüben Beschichtungen führt.

Mit den erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen können Substrate aus den unterschiedlichsten Materialien beschichtet werden. So können z. B. eine Vielzahl von Kunststoffen bzw. Substrate aus einer Vielzahl von organischen Polymeren beschichtet werden, oder aber auch metallisierte Kunststoffe oder Metalle. Spezielle Beispiele und bevorzugte Ausführungsformen für organische Polymere sind Polycarbonat (PC). Polystyrol (PS). Polymethylmethacrylat (PMMA). Acryl-Butadien-Styrol (ABS), Polyvinylchlorid (PVC). Polyurethan (PUR). Polyethylen (PE) oder Polyethylenterephthalat (PET).

Spezielle Beispiele für metallisierte Kunststoffe oder Metalle sind mit Aluminium bedampftes PC, mit Aluminium bedampftes PMMA, metallisierte (besputterte) Polyesterfolien oder Aluminium.

Mit den erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen ist es möglich geworden, sogar solche Kunststoffe ganz ohne Einsatz einer Grundierung bzw. eines Haftvermittlers und sogar ganz ohne Vorbehandlung mit einer gut haftenden, kratzfesten Beschichtung versehen zu können, die nach herrschender Meinung wegen mangelnder Haftung nur schlecht mit kratzfesten Schutzschichten zu beschichten sind. Solche Kunststoffe sind z. B. Polystyrol (PS), Polymethylmethacrylat (PMMA) oder auch Polycarbonat (PC). Gemäß dem Stand der Technik müssen diese Kunststoffe vor dem Beschichten mit einem Haftvermittler versehen werden.

Ein weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen besteht darin, daß die zu beschichtenden Substrate vor dem Beschichten keiner Vorbehandlung unterzogen werden müssen. So entfallen Vorbehandlungen wie z. B. eine Entfettung, eine Coronabehandlung oder Reinigungsbäder. Es wird angenommen, daß die erfindungsgemäße Beschichtungsmasse die Reinigung des Substrates übernimmt, d. h. daß die erfindungsgemäße Beschichtungsmasse über Lösungseigenschaften verfügt, und daß dadurch eine Vorbehandlung bzw. Reinigung der Substrate nicht erforderlich ist.

Die erfindungsgemäße Beschichtungsmasse stellt einen Zweikomponenten-Lack dar, dessen eine Hauptkomponente aus einer komplexierten, metallorganischen Verbindung mit polymerisierbaren Liganden besteht, und dessen zweite Hauptkomponente ein Hydrolysat eines radikalisch polymerisierbaren Alkoxysilans darstellt. Weitere Bestandteile der erfindungsgemäßen Beschichtungsmasse sind Initiatoren für die Polymerisation und gegebenenfalls weitere übliche Additive, wie z. B. Füllstoffe oder Pigmente. Die Komponenten A und B sind getrennt gehalten lagerstabil, wenn sie keinen zu hohen Temperaturen und keiner UV-Strahiung ausgesetzt werden. Für die Lagerstabilität der Komponente A ist ferner erforderlich, daß diese unter Ausschluß von Wasser gehalten wird, da andernfalls eine vorzeitige Hydrolyse der komplexierten, metallorganischen Verbindung einsetzt.

Wenn die Komponenten A und B zusammengegeben und gut vermischt werden, bewirkt der in der Komponente B enthaltene Restwassergehalt eine Hydrolyse und Kondensation der komplexierten, metallorganischen Verbindung, wobei der Chelatligand unter diesen Bedingungen nicht abgespalten wird. Die endgültige Härtung erfolgt dann durch Polymerisation der monomer eingesetzten polymerisierbaren Liganden und Komponenten. Die für die Polymerisation erforderliche Aktivierungsenergie kann in Form von UV-Strahlung und/oder in Form von IR-Strahlung (Wärme) zugegeben werden. Gegebenenfalls ist es erforderlich, vor der eigentlichen Härtung durch UV-Strahlung die Beschichtung thermisch zu trocknen, um die durch die Hydrolyse bzw. durch die Kondensation freigesetzten Alkohole zu entfernen. Eine thermische Vortrocknung führt auch zu verbesserten Verlaufseigenschaften der aufgebrachten Beschichtung.

Bei den komplexierten, metallorganischen Verbindungen handelt es sich um Titan- oder Zirkonverbindungen. Die Wahl des entsprechenden Metalls richtet sich dabei nach den Erfordernissen des jeweiligen Anwendungsfalles. Die erfindungsgemäßen Titan-Lacke sind härter als die analogen Zirkon-Lacke, wogegen die Zirkon-Lacke eine höhere Stabilität gegenüber UV-Strahlung zeigen als die analogen Titan-Lacke.

Die komplexierten, polymerisierbare Liganden enthaltenden, metallorganischen Titan- oder Zirkon-Verbindungen können erhalten werden, indem man Titan- oder Zirkon-Verbindungen der allgemeinen Formel MR4 (M=Ti, Zr) mit mehrfach ethylenisch ungesättigten Chelatbildnern, die über mindestens zwei Sauerstoff-Donoratome verfügen, umsetzt und dadurch in einen Chelatkomplex überführt. Die Liganden R des Metalls sind hydrolysierbar und haben die oben genannte Bedeutung, wobei für R=OH die Hydrolyse quasi schon stattgefunden hat. Enthalten die Liganden R Kohlenwasserstoff-Reste, so können diese entweder verzweigt, unverzweigt oder cyclisch sein mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoff-Atomen. Enthalten die Liganden R Kohlenwasserstoff-Reste mit einer hohen Kohlenstoff-Atom-Zahl, so wirkt der bei der Hydrolyse abgespaltene Alkohol als internes Verlaufsmittel, welches die Verlaufseigenschaften der erfindungsgemäßen Beschichtungsmasse vorteilhaft beeinflußt.

Die Kohlenwasserstoff-Reste R' in den Liganden R können Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- oder Acyl-Reste sein. Die Alkyl-Reste bedeuten z. B. geradkettige, verzweigte oder cyclische Reste mit 1 bis 6, vorzugsweise mit 1 bis 4, Kohlenstoff-Atomen. Spezielle Beispiele für Alkyl-Reste sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, s-Butyl, i-Butyl, i-Pentyl, n-Hexyl und Cyclohexyl.

Die Alkenyl-Reste sind z. B. geradkettige, verzweigte oder cyclische Reste mit 1 bis 6 Kohlenstoff-Atomen, z. B. Vinyl, Allyl oder 2-Butenyl.

Spezielle Beispiele für Zirkon-Verbindungen ZrR₄ sind ZrCl₄, Zr($O-i-C_3H_7$)₄, Zr(OC_4H_9)₄; Zr(acetylacetonato)₄, spezielle Beispiele für Titan-Verbindungen TiR₄ sind TiCl₄, Ti(OC_2H_5)₄, Ti(OC_3H_7)₄, Ti(OC_3H_7)₄, Ti(OC_4H_9)₅, Ti(OC_4H_9)₆, Ti(OC_4H_9)₆, Ti(OC_4H_9)₆, Ti(OC_4H_9)₇, Ti(OC_4H_9)₈, Ti(OC_4H_9)₈, Ti(OC_4H_9)₈, Ti(OC_4H_9)₉, Ti(OC_4H_9)₉,

Bei der Überführung der metallorganischen Verbindung MR4 mittels eines Chelatbildners in einen Chelatkomplex werden in Abhängigkeit von der zugegebenen Menge des Chelatbildners durch die Chelatliganden zusätzliche Koordinationsstellen des Zentralatoms besetzt und/oder es werden Liganden R verdrängt. Erfindungsgemäß werden Chelatbildner eingesetzt, die einfach oder mehrfach ethylenisch ungesättigt sind und die über mindestens zwei Sauerstoff-Donor-Atome verfügen. Bevorzugt werden einfach oder mehrfach ethylenisch ungesättigte β-Diketone, Carbonsäuren und Glykole. Besonders bevorzugt werden Acrylsäure- oder Methacrylsäure-Derivate als Chelatbildner eingesetzt. Spezielle Beispiele für Chelatbildner sind Acrylsäure, Methacrylsäure und Acetessigsäureallylester.

Der Chelatbildner wird in einer Menge von 0,5 bis 3,5 Mol, bevorzugt von 1 bis 2,5 Mol, bezogen auf ein Mol MR4 eingesetzt. Die Umsetzung kann in einem inerten Lösungsmittel durchgeführt werden, oder aber auch ohne Lösungsmittel. Es ist auch möglich, die Viskosität der resultierenden Komponente A durch Zugabe eines inerten Lösungsmittels auf die Erfordernisse des jeweiligen Anwendungsfalles einzustellen.

Ferner ist es möglich, durch die Wahl und/oder durch die Menge des zugesetzten Chelatbildners das Eigenschaftsprofil der resultierenden Beschichtung zu beeinflussen und den Erfordernissen des jeweiligen Anwendungsfalles anzupassen.

Die zweite Hauptkomponente des 2-Komponenten-Lackes, die Komponente B, stellt ein Hydrolysat eines radikalisch polymerisierbaren Alkoxysilans der allgemeinen Formel (II) dar. Dieses Hydrolysat wird erhalten, indem man das Alkoxysilan der Formel (II) mit Wasser zur Reaktion bringt. Die dazu erforderliche Wassermenge ist mindestens halb so groß, wie diejenige, die für die vollständige Hydrolyse aller hydrolysierbaren Gruppen theoretisch erforderlich ist, aber geringer, als die theoretisch erforderliche Menge. Wird z. B. als hydrolysierbares Alkoxysilan 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan (MEMO) eingesetzt, so ist die für die Hydrolyse bevorzugte Wassermenge 1.9 mol pro Mol MEMO.

Die Hydrolyse kann in Abhängigkeit von der Konsistenz der Ausgangsverbindungen und von der für die Beschichtung erforderlichen Viskosität ohne Lösungsmittel oder in einem inerten Lösungsmittel durchgeführt werden. Die Zugabe eines Lösungsmittels ist deshalb nicht erforderlich, weil bei der Hydrolyse Lösungsmittel in Form der abgespalteten Verbindungen ROH produziert werden. Durch Zugabe eines inerten Lösungsmittels kann die Viskosität der Komponente B auf die für den jeweiligen Einsatzfall erforderlichen Werte eingestellt werden.

Überraschenderweise wurde festgestellt, daß unter den Bedingungen des erfindungsgemäßen Verfahrens das Hydrolysat des Alkoxysilans (II) lagerstabil ist.

50

55

Spezielle Beispiele für polymerisierbare und hydrolysierbare Alkoxysilane der allgemeinen Formel (II) sind

- 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan (MEMO), 3-Acryloxypropyltrimethoxysilan,
- 2-Methacryloxyethyltrimethoxysilan, 2-Acryloxyethyltrimethoxysilan, 3-Methacryloxypropyltriethoxysilan,
- 3-Acryloxypropyltriethoxysilan, 2-Methacryloxyethyltriethoxysilan, 2-Acryloxyethyltriethoxysilan,
- 3-Methacryloxypropyltris(methoxyethoxy)silan, 3-Methacryloxypropyltris(butoxyethoxy)silan,
- 3-Methacryloxypropyltris(propoxy)silan, 3-Methacryloxypropyltris(butoxy)silan,
- 3-Acryloxypropyltris(methoxyethoxy)silan, 3-Acryloxypropyltris(butoxyethoxy)silan,
- 3-Acryloxypropyltris(propoxy)silan, 3-Acryloxypropyltris(butoxy)silan.

Enthält die Komponente A als polymerisierbare Chelatliganden Acrylsäure, Methacrylsäure oder eine andere geeignete Carbonsäure, so tritt bei dem Zusammengeben der beiden Komponenten A und B zwischen dieser Carbonsäure und dem durch die Hydrolyse des Silans (II) entstandenen Alkohol ROH eine Veresterung unter Freisetzung von Wasser ein, das dann ebenfalls die Hydrolyse der komplexierten metallorganischen Verbindung (I) bewirken kann.

Das Mengenverhältnis der beiden Hauptkomponenten A und B in der erfindungsgemäßen Beschichtungsmasse ist so zu wählen, daß das molare Verhältnis von Verbindung (II) zu Verbindung (I) zwischen 10:4 und 10:0.1 liegt, wobei bei bevorzugten Ausführungsformen dieses Verhältnis zwischen 10:2,5 und 10:0.5 liegt.

Bei weiteren Ausführungsformen der erfindungsgemäßen Beschichtungsmasse werden mehrfach sunktionelle Acrylate und/oder Methacrylate als Lackadditive zu den Komponenten A und/oder B der erfindungsgemäßen Beschichtungszusammensetzung zugesetzt. Dadurch wird die Haftung der resultierenden Beschichtung auf



organischen Polymeren erhöht, und man erhält besonders gut haftende Beschichtungen sogar auf solchen Kunststoffen, die erfahrungsgemäß schlecht mit kratzfesten Schutzbeschichtungen zu beschichten sind, wie z. B. Polystyrol, Polymethylmethacrylat oder Polycarbonat.

Der Einsatz von mehrfach funktionellen Acrylaten und/oder Methacrylaten als Lackadditive bietet den weiteren Vorteil, daß dadurch ein engmaschiges Netzwerk mit hoher Oberflächenhärte in der resultierenden Beschichtung erzeugt wird. Dadurch ist es möglich, die Weichheit der resultierenden Beschichtung, die durch einen hohen organischen Anteil verursacht wird, aufzufangen.

Es ist möglich, die mehrfach funktionellen Acrylate und/oder Methacrylate dadurch in die Matrix der resultierenden Beschichtung einzubauen, daß man diese der Komponente B. also dem Hydrolysat des polymerisierbaren Alkoxysilans (II) zusetzt. Werden die mehrfach funktionellen Acrylate und/oder Methacrylate dem Hydrolysat B zugesetzt, so kann dies in einer Menge von bis zu 0.5 Mol, bevorzugt von 0.01 bis 0.2 Mol, bezogen auf ein Mol der Verbindung (II) erfolgen.

Je höher die Anzahl der Acrylat- bzw. der Methacrylat-Gruppen innerhalb des Moleküls ist. desto größer ist auch die Viskosität der Beschichtungsmasse. Dadurch können sich in Abhängigkeit vom jeweiligen Einzelfall Probleme bei der Applikation ergeben, z. B. wenn aufgrund des ungleichmäßigen Verlaufs der Beschichtungsmasse die resultierende Schichtdicke für den entsprechenden Anwendungsfall zu stark variiert. Bevorzugt werden deshalb mehrfach funktionelle Acrylate und/oder Methacrylate mit bis zu 5 Acrylat- bzw. Methacrylate Gruppen, besonders bevorzugt werden solche mit 2 bis 5 funktionellen Gruppen.

Spezielle Beispiele für mehrfach funktionelle Acrylate und Methacrylate sind
Tetraethylenglycoldiacrylat (TTEGDA), Triethylenglycoldiacrylat (TIEGDA),
Polyethylenglycol-400-diacrylat (PEG400DA), 2,2-Bis(4-acryloxyethoxyphenyl)propan,
Ethylenglycoldimethacrylat (EGDMA), Diethylenglycoldimethacrylat (DEGDMA),
Triethylenglycoldimethacrylat (TRGDMA), Tetraethylenglycoldimethacrylat (TEGDMA),
1,3-Butandioldimethacrylat (1,3BDDMA), 1,4-Butandioldimethacrylat (1,4BDDMA),
1,6-Hexandioldimethacrylat (1,6HDDMA), 1,12-Dodecandioldimethacrylat (1,12DDDMA),
Neopentyllycoldimethacrylat (NDGDMA),

Neopentylglycoldimethacrylat (NPGDMA), Trimethylolpropantrimethacrylat (TMPTMA) und 1,6-Hexandioldiacrylat (1,6HDDA).

Bevorzugte Beispiele für mehrfach funktionelle Acrylate und Methacrylate sind

Ditrimethylolpropantetraacrylat (DTMP Tetraacrylat), Dipentaerythritolpentaacrylat, Pentaerythritoltriacrylat (PETIA), Polyethylenglycol-400-dimethacrylat (PEG400DMA), Bisphenol-A-dimethacrylat (BADMA), Diurethandimethacrylat (HEMATMDI) und Trimethylolpropantriacrylat (TMPTA).

Als weitere Komponente enthält die erfindungsgemäße Beschichtungsmasse 0,1 bis 5 Gew. % eines Initiators für die Polymerisation. Wird die erfindungsgemäße Beschichtungsmasse durch UV-Strahlung gehärtet, so werden dieser Photoinitiatoren zugesetzt. Die erfindungsgemäß verwendeten Photoinitiatoren sind Arylketone, wie z. B. Acetophenon oder Benzophenon, oder substituierte Acetophenone, wie z. B. 1,1,1-Trichloroacetophenon oder Diethoxyacetophenon, insbesondere hydroxy-substituierte Acetophenone sind besonders wirksam. Es können aber auch substituierte Cyclohexylphenylketone eingesetzt werden. Beispiele hierfür sind Irgacure 184 (1-Hydroxycyclohexylphenylketon), Irgacure 500 (1-Hydroxycyclohexylphenylketon. Benzophenon) und Irgacure 907 (2-Methyl-1-[4-(methylthio)-phenyl]-2-morpholino-propan-1-on) der Firma Ciba-Geigy. Darocure 1173 (2-Hydroxy-2-methyl-1-phenyl-propan-1-on) und Darocure 1116 1-(4-Isopropylphenyl)-2-hydroxy-2-methyl-propan-1-on) der Firma Merck. Ferner 2-Chlorthioxanthon, 2-Methylthioxanthon, 2-Isopropylthioxanthon, Benzoin, 4,4'-Dimethoxybenzoin, Benzoinethylether, Benzoinisopropylether, Benzyldimethylketal, und Dibenzosuberon.

Als thermische Initiatoren kommen insbesondere organische Peroxide in Form von Diacylperoxiden (z. B. Acetyl-cyclohexan-sulfonylperoxid, Bis(2,4-dichlorbenzoyl)peroxid, Diisononanoylperoxid, Dioctanoyiperoxid, Diacetylperoxid oder Dibenzoylperoxid), von Peroxy-Dicarbonaten (z. B. Diisopropylperoxydicarbonat, Din-butylperoxydicarbonat, Di-2-ethylhexyl-peroxydicarbonat oder Dicyclohexyl-peroxydicarbonat, von Alkylperestern (z. B. Cumyl-perneodecanoat, t-Butyl-perneodecanoat, t-Amyl-perpivalat, t-Butyl-per-2-ethylhexanoat, t-Butyl-perisobutyrat oder t-Butylperbenzoat), von Dialkylperoxiden (z. B. Dicumylperoxid, t-Butylcumylperoxid, 2,5-Dimethylhexan-2,5-di-t-butylperoxid), von Perketalen (z. B. 1,1-Bis(t-butylperoxy)-3,3,5-trimethylcyclohexan, 1,1-Bis(t-butylperoxy)-cyclohexan oder 2,2-Bis(t-butylperoxy)butan), von Ketonperoxiden (z. B. Cyclohexanonperoxid, Methylisobutylketonperoxid, Methylethylketonperoxid oder Acetylacetonperoxid) und von Alkylhydroperoxiden (z. B. Pinanhydroperoxid, Cumolhydroperoxid, 2,5-Dimethylhexan-2,5-dihydroperoxid oder t-Butylhydroperoxid) in Frage, Azoverbindungen (z. B. Azobisisobutyronitril) oder reine Kohlenwasserstoffe (z. B. 2,3-Dimethyl-2,3-diphenylbutan oder 3,4-Dimethyl-3,4-diphenylbutan).

Gegebenenfalls können der erfindungsgemäßen Beschichtungsmasse übliche Lackadditive zugesetzt werden, wie z. B. organische Verdünnungsmittel, Verlaufmittel, Färbemittel (Farbstoffe oder Pigmente). UV-Stabilisatoren, Füllstoffe, Viskositätsregler oder Oxidationsinhibitoren.

Zur Beschichtung werden übliche Beschichtungsverfahren angewendet, wie z. B. Tauchen. Fluten. Gießen, Schleudern, Spritzen oder Streichen. Die Beschichtung wird auf das Substrat in Schichtdicken von z. B. 0.1 bis 25 um, vorzugsweise von 1 bis 20 µm und insbesondere von 3 bis 15 µm, aufgetragen. Es ist auch möglich aber nicht erforderlich, das Substrat vor dem Aufbringen der erfindungsgemäßen Beschichtungsmasse mit einer Haftvermittler- oder einer Primerschicht zu grundieren.

Die Viskosität der erfindungsgemäßen Beschichtungsmasse kann durch die Zugabe von inerten Lösungsmitteln so eingestellt werden, daß eine Schleuderbeschichtung von pianaren Substraten möglich ist. Somit können z. B. aluminiumbedampfte Polycarbonat-Scheiben (CDs) in einer Tauchschleuderbeschichtung mit einer

schwitzwasserstabilen, abrieb-, kratz- und haftfesten Beschichtung versehen werden.

Die aufgetragene Beschichtungsmasse wird gegebenenfalls getrocknet und anschließend gehärtet. Erfolgt die Härtung durch UV-Strahlung, so kannn diese ohne Einschränkung der Allgemeinheit z. B. zwischen 10 und 20 Sekunden bei 2400 Watt erfolgen, andere Strahlungsmengen und/oder -zeiten sind ebenfalls möglich. Werden z. B. aluminiumbedampfte Polycarbonat-Schieben (CDs) mit der erfindungsgemäßen Beschichtung versehen, so hat sich eine UV-Bestrahlung von 5 Sekunden mit 4000 Watt als erfolgreich erwiesen.

Erfolgt die Härtung thermisch, so kann dies ohne Einschränkung der Allgemeinheit dadurch geschehen, daß , die Beschichtung z. B. zwischen 15 und 60 Minuten bei einer Temperatur von 130°C gehalten wird. In Abhängigkeit von der thermischen Resistenz des Substrates und der erfindungsgemäßen Beschichtung sind andere Temperaturen und Standzeiten ebenfalls möglich.

Bei einer kombinierten UV/IR- bzw. IR/UV-Härtung kann ohne Einschränkung der Allgemeinheit das Substrat z. B. zuerst 10 Sekunden lang einer UV-Strahlung von 2400 Watt ausgesetzt und anschließend 30 Minuten bei einer Temperatur von 130°C gehalten werden, ober aber es kann zuerst 90 Minuten bei einer Temperatur von 80°C gehalten und anschließend 20 Sekunden lang einer UV-Strahlung von 1000 Watt ausgesetzt werden. Andere Temperaturen, Standzeiten und Strahlungsenergien sind ebenfalls möglich. Werden z. B. aluminiumbedampfte Polycarbonat-Scheiben (CDs) mit der erfindungsgemäßen Beschichtung versehen, so hat sich eine UV-Bestrahlung von 10 Sekunden mit 2400 Watt und eine anschließende thermische Härtung von 30 Minuten bei einer Temperatur von 70°C als erfolgreich erwiesen.

Die kurzen UV-Kontaktzeiten ermöglichen es, die erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen problemlos in bestehende Produktionsverfahren zu integrieren (in-line-Fertigung). Als Beispiele können hier die Lackierungen von Datenträgern aus Polycarbonat (Compact Disks, CDs) von magnetooptischen Datenspeichern (MOs), von Bildplatten etc. genannt werden.

Geeignete Zwischenprodukte zur Herstellung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen bestehen aus einer Lösung einer komplexierten, metallorganischen Verbindung mit polymerisierbaren Liganden, und können z. B. dadurch erhalten werden, daß man eine metallorganische Verbindung der allgemeinen Formel (I),

MR4 (I)

mit einem einfach oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Chelatbildner umsetzt, der über mindestens 2 Sauerstoff-Donoratome verfügt, und der in einer Menge von 0,5 bis 3,5 Mol, bevorzugt von 1 bis 2,5 Mol, bezogen auf 1 Mol MR4 als Komplexbildner zugesetzt wird.

Die Reste R in der allgemeinen Formel (I) können gleich oder verschieden sein, M bedeutet Titan oder Zirkon, und R bedeutet Halogen, OH oder OR'. Das Halogen kann Chlor oder Brom sein und R' Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Acyl, jeweils mit 1 bis 6, bevorzugt mit 1 bis 4 C-Atomen.

Bei bevorzugten Ausführungsformen der erfindungsgemäßen Zwischenprodukte ist der Chelatbildner ein polymerisierbares β-Diketon, eine polymerisierbare Carbonsäure oder ein polymerisierbares Glycol oder eine Mischung aus diesen. Bei besonders bevorzugten Ausführungsformen wird als Chelatbildner eine Acrylsäure oder eine Methacrylsäure eingesetzt.

Geeignete metallorganische Verbindungen MR₄ und geeignete Chelatbildner sowie die Herstellung der erfindungsgemäßen Zwischenprodukte wurden bereits bei der Beschreibung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen ausführlich erläutert.

Die Umsetzung der metallorganischen Verbindung MR4 kann mit und ohne Lösungsmittel durchgeführt werden. Eine zusätzliche Zugabe eines inerten Lösungsmittels ist in den meisten Fällen nicht erforderlich, da die metallorganischen Verbindungen MR4 in der Regel als alkoholische Lösungen käuflich erwerbbar sind, sodaß nach der Umsetzung mit dem polymerisierbaren Chelatbildner eine alkoholische Lösung der komplexierten metallorganischen Verbindung MR4 vorliegt. Die Zugabe eines inerten Lösungsmittels ist nur dann erforderlich, wenn die Viskosität des erfindungsgemäßen Zwischenproduktes zu hoch sein sollte.

Diese erfindungsgemäße Lösung der komplexierten metallorganischen Verbindung MR₄ ist unter Ausschluß von UV-Strahlung Wärme und Wasser lagerstabil.

Weitere Ausführungsformen der erfindungsgemäßen Zwischenprodukte enthalten als Lackadditiv pro Mol Verbindung (I) bis zu 0,5 Mol, bevorzugt 0,2 bis 0,01 Mol eines mehrfach funktionellen Acrylats und/oder eines mehrfach funktionellen Methacrylats, welches bis zu 5 Acrylat- und/oder Methacrylat-Gruppen aufweist. Geeignete mehrfach funktionelle Acrylate und mehrfach funktionelle Methacrylate wurden bereits bei der Beschreibung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen ausführlich erläutert. Bevorzugte mehrfach funktionelle Acrylate sind 1,1,1-Tris(hydroxymethyl)-propantriacrylat, Di(trimethylol)-propantetraacrylat, Di(pentaerythritol)-pentaacrylat oder Pentaerythritol-triacrylat.

Geeignete Zwischenprodukte zur Herstellung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen bestehen aus einem Hydrolysat eines radikalisch polymerisierbaren Alkoxysilans. Dieses Hydrolysat kann z. B. dadurch erhalten werden, daß man ein radikalisch polymerisierbares Alkoxysilan der allgemeinen Formel (II) hydrolysiert, wobei man die Hydrolyse, gegebenenfalls in einem inerten Lösungsmittel, mit einer geringeren Menge, aber mindestens der halben, zur vollständigen Hydrolyse aller Alkoxy-Gruppen erforderlichen Wassermenge durchführt.

$$SiR_n(R^1 - O - C - C = CH_2)_{4,n}$$
 (II)
 $O = R^2$

65

DE 41 22 743



In der allgemeinen Formel (II) hat n die Werte 2 oder 3, und die Reste R, R¹ und R² sind jeweils gleich oder verschieden. R hat die gleiche Bedeutung wie in Formel (I), R¹ stellt einen Alkylenrest mit 1 bis 8 C-Atomen, und R² ein H-Atom oder einen Alkylrest, mit 1 bis 8 C-Atomen dar.

Geeignete polymerisierbare Alkoxysilane und die Herstellung der erfindungsgemäßen Zwischenprodukte wurden bereits bei der Beschreibung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen ausführlich erläutert. Bei bevorzugten Ausführungsformen ist das polymerisierbare Alkoxysilan ein 3-Methacryloxypropyltrialkoxysilan oder ein 3-Acryloxypropyltrialkoxysilan.

Die Hydrolyse des polymerisierbaren Alkoxysilans kann mit und ohne Lösungsmittel durchgeführt werden, wobei Wasser nicht als Lösungsmittel angesehen wird, sondern als Reaktant. Die Zugabe eines inerten Lösungsmittels ist nicht unbedingt erforderlich, da bei der Hydrolyse des Alkoxysilans R'OH freigesetzt wird, welches im Reaktionsmedium die Funktion eines Lösungsmittels übernimmt. Die Zugabe eines Lösungsmittels ist nur dann erforderlich, wenn die Viskosität der erfindungsgemäßen Zwischenprodukte zu hoch sein sollte.

Weitere Ausführungsformen der erfindungsgemäßen Zwischenprodukte enthalten als Lackadditiv pro Mol Verbindung II bis zu 0,5 Mol, bevorzugt 0,2 bis 0,01 Mol eines mehrfach funktionellen Acrylats und/oder eines mehrfach funktionellen Methacrylats, welches bis zu 5 Acrylat- und/oder Methacrylatgruppen aufweist. Geeignete mehrfach funktionelle Acrylate und mehrfach funktionelle Methacrylate wurden bereits bei der Beschreibung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen ausführlich erläutert. Bevorzugte mehrfach funktionelle Acrylate sind

1,1,1-Tris(hydroxymethyl)-propantriacrylat, Di(trimethylol)-propantetraacrylat,

Di(pentaerythritol)-pentaacrylat oder Pentaerythritol-triacrylat.

Dieses erfindungsgemäße Hydrolysat des polymerisierbaren Alkoxysilans ist unter Ausschluß von UV-Strahlung und Wärme lagerstabil.

Im folgenden werden die erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen anhand von Ausführungsbeispielen näher erläutert.

Es werden verschiedene Substrate mit verschieden zusammengesetzten, erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen beschichtet, die thermisch, durch UV-Strahlung oder durch kombinierte IR/UV-Strahlung gehärtet und deren Härte, Abriebfestigkeit, Haftung und Beständigkeit nach Lagerung im Feuchtklima bewertet werden.

UV-Härtung

Die UV-Härtungen wurden mit einem Durchlauf-UV-Gerät ausgeführt. Die entsprechenden Kenndaten lauten:

Strahlerleistung bis zu 4000 W (400 Watt/cm)

30

35

65

- variable Bandlaufgeschwindigkeit (0,2 bis 36,0 m/min)

Bestimmung der Abriebfestigkeit (DIN 52 347)

Diese Verschleißprüfung nach dem Reibradverfahren dient zur Prüfung des Verhaltens von Glas und durchsichtigem Kunststoff gegen Gleitverschleiß. Die Prüfung wird an ebenen Flächen durchgeführt. Als Meßgröße
dient die Zunahme des Streulichtes. Die Probe wird, auf dem Drehteller des Verschleiß-Prüfgerätes liegend,
durch zwei sich in entgegengesetzter Richtung drehende Reibräder auf Gleitverschleiß beansprucht (100 Zyklen). Die Reibräder bestehen aus einem definierten feinkörnigen Schleifmittel (Al₂O₃), das in Gummi eingebettet ist. Als Meßgröße für den Verschleiß dient die Zunahme der Streuung des transmittierten Lichtes, die durch
die Oberflächenveränderung während des Verschleißversuches bedingt ist. Sie ist zu messen als Grad der
gestreuten Transmission to oder als Trübung T_d.

Bestimmung der Abriebfestigkeit

Mittels einer Abriebprüfmaschine mit folgenden Kenndaten: Reibradtyp: CS10F; Belastung: 2.5 N: 50 Umdrehungen (U) bei 60 U/min.

Beurteilung der Haftung zum Substrat

Die Haftung der Beschichtung zum Untergrund wurde nach drei verschiedenen Verfahren getestet:

a) Testfilm-Abrißtest zur Überprüfung der Randhattung

Ein Streifen eines handelsüblichen Tesafilms (Tesafix 6996) wird am Rand des Substrates an einer unbeschädigten Stelle des Lackfilmes aufgebracht, luftblasenfrei festgedrückt und dann unter einem Winkel von 90° ruckartig abgezogen. Sowohl der Tesastreifen, als auch die so behandelte Lackoberfiäche wird auf vorhandenes bzw. abgezogenes Beschichtungsmaterial untersucht. Der Test kann mit neuem Tesafilm an der gieichen Stelle des beschichteten Substrates beliebig wiederholt werden (bis zu 20 x).

b) Gitterschnitt-Prüfung (DIN 53 151)

Der Gitterschnitt-Test ist eine einfache empirische Prüfung zur Beurteilung des Haftens von Lacken auf ihrem Untergrund. Ferner können die Sprödigkeit und andere Festigkeitseigenschaften des Lackes beurteilt werden.



5

50

Hierzu wird mit einem Mehrschneidengerät ein bis auf den Untergrund durchgehendes Schnittmuster mit sechs Schnitten gezogen, so daß ein Gitter mit 25 Quadraten entsteht. Durch mikroskopische Betrachtung der Quadrate und ihren Vergleich mit Referenzbildern werden Gitterschnitt-Kennwerte von Gt 0 (sehr gute Haftung) bis Gt 5 (sehr schlechte Haftung) erhalten.

c) Tape Test (ASTM D 3359)

Diese Prüfung entspricht DIN 53 151; vor Beurteilung des Schnittmusters wird jedoch ein Streifen eines handelsüblichen Tesafilms auf der Schnittstelle angebracht und schnell unter einem Winkel von 90° abgezogen. Die anschließende Beurteilung erfolgt nach dem oben erwähnten Prinzip.

"Schwitzwasser-Test" (DIN 50 017)

Die beschichtete Probe wird 14 Tage lang in einem Wärmeschrank bei 40°C unter hoher Luftfeuchtigkeit gelagert. Anschließend wird die Haftung beurteilt und die Ritzhärte bestimmt. Liegen die gefundenen Werte im gleichen Bereich (der Gitterschnitt-Kennwert darf höchstens um eine Einheit abnehmen), wird der Test als bestanden gewertet.

Die im Folgenden verwendeten Abkürzungen

AIBN:	Azoisobutyronitril	20
DBP:	Dibenzoylperoxid	
IR 184:	1-Hydroxy-cyclohexyl-phenylketon	
MAS:	Methacrylsäure	
MEMO:	3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan	25
PC:	Polycarbonat	
PMMA:	Polymethylmethacrylat	
Sart. 355:	Sartomer 355 (Ditrimethylolpropantetraacrylat)	
Sart. 399:	Sartomer 399 (Dipentaerythritolpentaacrylat)	
TBPEH:	t-Butyl-per-2-ethylhexanoat	30
TMPTA:	1, t.1-Tris(hydroxymethyl)-propantriacrylat	

Die im Folgenden verwendeten Lacksysteme basieren auf MEMO und Zirkonmethacrylat und werden wie folgt hergestellt.

I Mol MEMO wird bei Raumtemperatur mit bis zu 2 Mol Wasser (bezogen auf MEMO) versetzt. Das Hydrolysat ist lagerstabil. Nach der Hydrolyse des MEMO (ca. 24 Stunden) wird die komplexierte Zikronkomponente (bis zu 0.3 Mol bezogen auf MEMO) zugegeben. An dieser Stelle ist es möglich, weitere Mengen von Wasser zuzugeben (bis zu 2 Mol pro Zirkonkomponente).

Die komplexierte Zirkonkomponente wird erhalten durch Reaktion von Zr(OPr), mit destillierter Methacrylsäure (bis zu 2 Mol bezogen auf Zr(OPr). Die mit Methacrylsäure komplexierte Zirkonverbindung ist lagerstabil und kann sowohl in Lösung als auch in fester Form zugesetzt werden.

Wahlweise wird hierzu ein funktionelles (Meth)acrylat mit 1 bis 5 (Meth)acrylat-Gruppen zugegeben. Das funktionelle (Meth)acrylat kann auch zum MEMO-Hydrolysat zugegeben werden. Auch diese Lösung ist lagerstabil.

Das MEMO-Hydrolysat, die komplexierte Zirkonverbindung und der Starter für die Polymerisation werden vermischt, auf das Substrat aufgetragen und gehärtet. Anschließend wird die Beschichtung nach den oben genannten Verfahren untersucht. Die nachfolgenden Tabellen enthalten die Ergebnisse.

Tabelle 1

Verwendete Lacke

	Lack I	11	Ш	IV	55
Lackart	10 MEMO 1 Zr(MAS)	10 MEMO 2 Zr(MAS)	10 MEMO 2 Zr(MAS)	10 MEMO 2 Zr(MAS)	60
Starter	1% IR 184	1% AIBN	1% TBPEH	1% IR 184	

Die Lacke I bis IV werden weder mit Additiven versehen noch mit Lösungsmitteln verdünnt. Die Lacke I bis IV werden im Tauchverfahren auf PC-Scheiben aufgetragen.

DE 41 22 743

Tabelle 2

Härtung und Eigenschaften der Lacke I bis IV

	Lack I	11	m	IV	
Härtung	10 s UV 2400 W	45 min 130°C	60 min 130°C	10 s UV 2400 W + 30 min 130°C	
Schichtdicke	10 µm	7 μm	7 μm	12 μm	
Streulichtverl. (in % Trübung)	2,0	2,7	2,1	1.6	
Gitterschnitt	Gt 0	Gt 0-1	G10-1	Gt 0	
Tape-Test	Gt 0	Gt0-1	Gt 0-1	- 7	
Schwitzwasser-Test	beständig	beständig	beständig	Gt 0 beständig	

Mit allen in Tabelle 1 aufgeführten Lackvarianten wird eine auf Polycarbonat gut haftende, schwitzwasserstabile Schutzschicht erhalten. Die hier gewählten Lackvarianten können sowohl thermisch (Beispiel II, II), durch UV-Strahlung (Beispiel I) oder durch kombinierte UV/IR-Strahlung (Beispiel IV) gehärtet werden.

Tabelle 3

25 Verwendete Lacke

	Lack V	VI	
Lackart	10 MEMO 2 Zr(MAS) ₂	10 MEMO 2 Zr(MAS) ₂	
Starter	1% DBP	1% DBP	

Die Lacke V und VI werden weder mit Additiven versehen noch mit Lösungsmitteln verdunnt. Die Lacke V und VI werden im Tauchverfahren auf PMMA-Scheiben aufgetragen.

Tabelle 4

Härtung und Eigenschaften der Lacke V und VI

45		Lack V	VI
50	Härtung Streulichtverl. (in % Trübung) Gitterschnitt Tape-Test Schwitzwasser-Test	90 min 80°C + 20 s UV/1000 W 1.7 Gt 0 Gt 0 beständig	90 min 80°C + 20 s UV/1000 W 1.9 Gt 0 Gt 0 beständig

Die Beschichtung mit Lack VI führt auch auf Polycarbonat nach rein thermischer Aushärtung (3 Stunden, 130°C) zu guten Abriebbeständigkeiten (2,3% Lichtstreuung im Taber abraser Test). Die gleiche Abriebbestänund gigkeit wird jedoch auch erreicht, wenn die beschichtete PC-Scheibe thermisch vorgehärtet wird (30 min, 130°C) Härtung schwitzwasserstabil.

Die Beschichtung mit Lack VI führt auch auf Acryl-Butadien-Styrol-Substraten mit einer kombinierten thermischen (90 min 70°C) und UV-Härtung (2mal 2000 W) zu abriebfesten und schwitzwasserstabilen Beschichtungen.

30

35

Tabelle 5

Eigenschaften von Lack I auf Al-bedampften PC-Scheiben (CDs)

Härtung: 10 s UV/2000 W, 30 min 70°C

	Substrat PC-Seite	Al-bedampfte Seite
Schichtdicke	22/2 μm	22/2 µm
Streulichtverlust	1,8	1,2
Gitterschnitt Tape-Test	Gt0 Gt1	Gt1 Gt3
Schwitzwasser-Test	beständig	beständig

Tabelle 6

Eigenschaften von Lack IV auf aluminiumbedampften PC-Scheiben (CDs)

20

Härtung: 10 s UV/2400 W + 30 min 70°C

	Substrat PC-Seite	Al-bedampfte Seite
Schichtdicke	13 µm	13 μm
Streulichtverlust	1,5	1,2
Gitterschnitt	Gt 0	Gt 1
Tape-Test	Gt 0	Gt 2
Schwitzwasser-Test	beständig	beständig

Die CDs wurden mit Lack I (Tabelle 5) und mit Lack IV (Tabelle 6) in einem Tauchschleuderverfahren beschichtet. Obwohl die Lackvariante IV mit einem höheren Anteil an Zirkonmethacrylat auf den überprüften CDs bessere Eigenschaften aufweist, sind auch die für die Lackvariante I erzielten Ergebnisse sehr gut.

Im weiteren werden Lackrezepturen beschrieben, die rein durch UV-Strahlung ausgehärtet werden können und zu guten kratzfesten Beschichten, z. B. auf CDs führen. Ausgehend von der Lackkomposition IV werden durch Einbringen von Acrylaten weitere Lackvarianten hergestellt.

Tabelle 7

Verwendete Lacke

	·		
	Lack VII	VIII	ıx ·
Lackart	10 MEMO	10 MEMO	10 МЕМО
	2 Zr(MAS) ₂	2 Zr(MAS)2	2 Zr(MAS) ₂
	2 Sart. 355	1 Sart. 399	_
Starter	2% IR 184	2% IR 184	2% IR 184

Die Lacke werden weder mit Additiven versehen noch mit Lösungsmitteln verdünnt. Die unbehandelten CDs (Al-bedampfte PC-Scheiben) werden durch ein Tauchschleuderverfahren beschichtet.

60

40



Tabelle 8

Eigenschaften der Lacke VII bis IX auf aluminiumbedampften PC-Scheiben (CDs), PC-Seite

Härtung: 5 s UV/4000 W

10		Lack VII	VIII	IX
15	Gitterschnitt Tape-Test Randhaftung Schwitzwassertest Abziehkraft Lösungsmittelbeständigkeit	Gt 0 Gt 1 O. K. (20×) beständig 2 N	Gt 0 — 1 Gt 1 O. K. (20 ×) beständig	Gt 1-3
20	1) Ethanol 2) Aceton Abriebtest	O. K. O. K. Note 9	- - -	O. K. O. K. Note 9

Beim Abriebtest an der Frank-Maschine erreicht ungeschütztes Polycarbonat in einer Skala von 1 bis 10 die Note 1, handelsübliche UV-Lacke Werte zwischen 5 und 7.

Durch den Einsatz der Mehrfachacrylate in das MEMO/Zirkon/Methacrylsäure-Hydrolysat erhöht sich die Haftfestigkeit der Beschichtung auch auf der metallisierten Seite der CD. Für die Lackvarianten VII und VIII werden auch auf der Al-bedampften Seite gute Randhaftungen beobachtet, während sich für die Lackvariante IX die Beschichtung auf der Al-bedampften Seite bereits beim ersten Tesafilm-Abriß löste.

Die Lösungsmittelbeständigkeit und die Abriebbeständigkeit für die Lackvarianten VII und IX sind in gleicher Weise auf der metallisierten wie auf der PC-Seite gegeben.

Die Schichtdicke von Lack VII erreichte folgende Werte: 5,34 μm innen und 5,12 μm am Außenrand der CD.

Patentansprüche

1. UV- oder UV/IR- bzw. IR/UV-härtbare Beschichtungsmasse aus einer Komponente A,

welche eine Lösung einer komplexierten, metallorganischen Verbindung mit polymerisierbaren Liganden darstellt, und welche erhalten werden kann durch Umsetzen einer metallorganischen Verbindung der allgemeinen Formel (I),

40 MR₄ (1)

35

50

55

60

65

5

in der die Reste R gleich oder verschieden sein können, M=Ti oder Zr und R=Hal, OH, OR' oder $O-(CH_2-CH_2O-)_mR'$ bedeuten, mit m=1 bis 3, Hal=Cl oder Br und R'=Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Acyl, jeweils mit 1 bis 6 C-Atomen,

gegebenenfalls in einem inerten Lösungsmittel mit einem einfach oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Chelatbildner, der über mindestens 2 Sauerstoff-Donoratome verfügt, und der in einer Menge von 0,5 bis 3,5 aus einer Komponente B,

welche ein Hydrolysat eines radikalisch polymerisierbaren Alkoxysilans darstellt, und welche erhalten werden kann durch Hydrolyse eines radikalisch polymerisierbaren Alkoxysilans der allgemeinen Formel (II)

$$SiR_n(R^1-O-C-C=CH_1)_{4-n}$$
 (II)

mit n = 2 oder 3, in der die Reste R, R¹ und R² jeweils gleich oder verschieden sein können. R die gleiche Bedeutung wie in Formel (1) hat, R¹ einen Alkylenrest mit 1 bis 8 C-Atomen, und R² ein H-Atom oder einen Alkylrest mit 1 bis 8 C-Atomen darstellt.

indem die Hydrolyse, gegebenenfalls in einem inerten Lösungsmittel, mit einer geringeren, aber mindestens der halben, zur vollständigen Hydrolyse aller Alkoxy-Gruppen erforderlichen Wassermenge durchgeführt wird,

wobei das molare Verhältnis von hydrolysierbarer Verbindung (II) zu komplexierter Verbindung MR4 in der Beschichtungsmasse zwischen 10:4 und 10:0.1 liegt,

aus 0,1 bis 5 Gew. % einer Komponente C,

welche einen Initiator für die Polymerisation darstellt, und gegebenenfalls aus üblichen Additiven.

2. Beschichtungsmasse nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in deren Komponente A die Verbin-

dung MR4 über zwei Sauerstoffatome eines polymerisierbaren β -Diketons, einer polymerisierbaren Carbonsäure, eines polymerisierbaren Glycols, oder mit einer Mischung derselben komplexiert ist.

- 3. Beschichtungsmasse nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß in deren Komponente A die Verbindung MR4 mit einer Acrylsäure oder mit einer Methacrylsäure komplexiert ist.
- 4. Beschichtungsmasse nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß deren Komponente A eine alkoholische Lösung der komplexierten Verbindung MR darstellt.
- 5. Beschichtungsmasse nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichent, daß deren Komponente B ein Hydrolysat eines 3-Methacryloxypropyltrialkoxysilans oder eines 3-Acryloxypropyltrialkoxysilans enthält.
- 6. Beschichtungsmasse nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß deren Komponente A und/oder B pro Mol Verbindung (I) und/oder (II) bis zu 0,5 Mol, bevorzugt 0,01 bis 0,2 Mol, eines mehrfach funktionellen Acrylats und/oder Methacrylats enthält, welches bis zu 5 Acrylatund/oder Methacrylat-Gruppen aufweist.
- 7. Beschichtungsmasse nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie 1,1,1-Tris(hydroxymethyl)-propantriacrylat, Di(trimethylol)-propantetraacrylat, Di(pentaerythritol)-pentaacrylat oder Pentaerythritoltriacrylat enthält.
- 8. Verwendung der Beschichtungsmasse nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 zum Beschichten von Substraten aus Polycarbonat (PC), aus Polystyrol (PS), aus Polymethylmethacrylat (PMMA), aus Acryl-Butadien-Styrol (ABS), aus Polyvinylchlorid (PVC), aus Polyurethan (PUR), aus Polyethylenterephthalat (PET), oder aus metallisierten Kunststoffen oder von Metallen.

20

25

30

35

40

45

55

60